# ®公開特許公報(A)

昭60-172982

(全20頁).

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

**@公開 昭和60年(1985)9月6日** 

C 07 D 487/04 G 03 C 7/38

8115-4C 6771-2H 139

図発明の名称 ピラゾロ〔1,5-b〕〔1,2,4〕トリアゾール誘導体

> 创特 願 昭59-27745

多出 顧 昭59(1984)2月16日

の発 明 者 佐 砂発 明 者 川岸 忠 久 俊 雄 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

審査請求 未請求 発明の数 1

⑦発 明 者 古 舘 信 生

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

南足柄市中招210番地

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式

会社

00代 理 人 弁理士 飯田 敏三

#### 月月 紀11 七日

1. 公明の名称

ピラグロ [1 , 5 - 6] [1 , 2 , 4] トリア

ゾール誘導体

2.特許請求の義用

(1) 一般式

(式中、R<sub>1</sub>及びR<sub>2</sub>は水素原子、アルキル基及 びフェニル基から選ばれた差を示し、これらは互 いに何ーでも異なっていてもよく、これらの益は 異換筋を有していてもよい。また、又は水素原 子、ハロゲン菓子、アシル基、ニトロソ高、アミ ノ基又は電換アミノ基を、Yは水紫原子又はアラ ルキル萬を示す。)

で表わされるピラゾロ [1,5-1] [1,2,

- 3.堯明の詳細な説明

(発明の分野)

本発明は新規なアザペンタレン化合物であるピ ラゾロ [1、5-b] [1、2、4] トリアゾー ル誘導体に関するものである。

横頭位に窒素菓子を有し、この窒素菓子とざら にもう1つの豊素原子の基立電子対を含めて10 ★電子の相互作用が可能な、全体で最低2 最高6個の窒素菓子を有する一般式



---- (1)

• ; 宠妻又は炭素原子を示す。

で表わされる5-5縮合多層系化合物は通例「ア

ザベンタレン」と呼ばれる。この化合物はこれまで構造化学的な興味、生理活性物質としての興味及び写真化学におけるマゼンタカプラーとしての関味から主に研究がなされてきた(J.EJg ureo.R.Jacquier.S.Mignonac-Mondon.J.Heterocyclic.Chem.,10、411(1973).H.Koga,M.Hirobe.T.Okamoto,Chem.Pharm.Buil.,22、482(1974).J.Bailey.J.C.S.Perkin\_I 2047(1977)特公昭47-27411号,特開昭50-129586号など参照)。

木売別 名らはこのようなアザベンタレン化合物について緩べ研究を重ねた結果下記一般式(Ⅱ) で設わされる新規な骨板のアザベンタレン化合物がカラー写真のマゼンタカブラーとして極めて優れた特性を示すことを見い出し、この知見に基づき木売明をなすに至った。

(発明の構成)

アルキル基、例えば、ペンチル基、ヘキシル基、ヘブチル基、オクチル基、デシル基、ウンデシル 高、トリデシル萬、オクタデシル基などを意味 し、庭園でも分岐額でもよい。

また又のハロゲン原子は塩素、臭素、ヨウ素などを意味し、アシル店は脂肪族および芳香族カルボン酸から消毒されるアシル店を意味する。また 又の最後アミノ茶としては、2つの優後基がアミノ 花の童楽双子を含む環境造を形成していてもよ

水免明の化合物において、R<sub>1</sub> 及びR<sub>2</sub> はカラー 学 瓦のカプラーとして許容される範囲のものであり、また又はカップリング 厳茂甚、あるいはは 陸脱基を導入するための基で写真化学的に許容される基である。

次に一般式(II) で表わされる本発明のピラゾロ [1.5-b] [1.2.4] トリアゾール語 中体の代数的なものを例示する。

すなわち本発明は、一般式

(式中、R<sub>1</sub> 及びR<sub>2</sub> は水紫原子、アルキル基及びフェニル基から選ばれた基を示し、これらは互いに同一でも異なっていてもよく、これらの基は 変換基を有していてもよい。また、X は水素原子、ハロゲン原子、アシル基、ニトロソ英、アミノ基又は重換アミノ英を、Y は水素原子又はアラルキル基を示す。)

で表わされるピラゾロ [ 1 , 5 - b ] [ 1 , 2 , 4 ] トリアゾール誘導体を提供するものであ ス

本発明化合物においてR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>のアルキル基は、メチル、エチル、プロビル、ブチル基のような低級アルキル基から皮素原子数22までの高級

N N

1

2

N N CHa

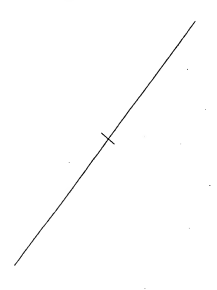
₹ NN NH NH CHe

₹ NH NH

**-759**-

— 760 <del>—</del>

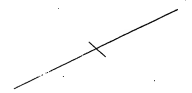
次に削記一般式(II)で扱わされる本発明のビラゾロ 【1.5-b】 【1.2.4】トリアゾール誘導体の合成力法を以下に例示する。



## 反応行程(1)

上記式において出発原料のオキサジアゾール(田)は、Ber、32巻、797页(1899年)に記載の方法で合成することができる。(V)のアミノ化例としてはヒドロキシルアミン
〇ースルホン前、〇ー(2、4ージニトロフェニル)ヒドロキシルアミン、〇ージフェニルホスホリルとドロキシルアミンなどが有効である。N-7ミノトリアゾリウムヨージド(V)を酸無水物と、塩塩の存在下で環化縮合させて本発明の化合物(刈)が得られる。 離無水物としてはトリメチル酢酸との混合酸無水物を使用してもよい。

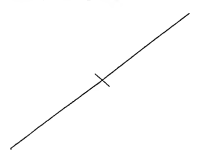
(VI) は、さらに限アシル化、還元して本発明の 化合物 (知) 、(知) を調整できる。これらの股 アシル化、還元処理自体は過常の方法を採用する ことができる。



## 反応行程(2)

R 6 がメチル基の場合はアセトニトリルとナトリクムから容易に合成できる3ーアミノクロトノ・ニトリルとヒドラジンとの反応により (K)(R 6 = C H 3) を合成できる (J. Heterocy cl. Chem., 11巻, 423頁, 1974 年)。

(XI)を脱水環化総合させるに当り、脱水剤と してp-トルエンスルホン酸クロリドのほか、メ タンスルホニルクロリド、トリフルオロメタンス ルホニルクロリド、オキシ塩化リン、塩化チオニ ルなどを用いることができる。



#### 反応行程(3)

R<sub>e</sub>= 前記と问じ意味をもつ R<sub>e</sub>= アルキル基

5-アミノビラゾール(XX)は行根(2)に示したと同様の方法で合成できる。(XX)をイミドエステル協能場と反応させると(2位)とともに(XX)が生成するが、反応溶液に過剰量の場化アンモニウムを抵加し、加熱型減すると(XX)は(2位)に変換する。(2位)を鍛化閉園して木是明の化合物(2位)を得る。酸化剤としては、四酢酸粉、N-ハロゲノコハク酸イミド、臭寒などが用いられる。

上記の反応行程(1)~(3)で、得られる所 別化合物は何ら単離することなく引き続く反応に 低してもよいが、通常適当な単離手段により単離 指製される。このような手段としては例えば辞経 抽出法、再結品法、み過法、カラムクロマトグラ フィー、移着クロマトグラフィー等を例示でき

R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub> がアルキル萬又はフェニル基のいずれ かであって、さらに荒後落を有している一般式 (II) には当する化合物は、反応行程(1)~

(3)のいずれかの方法で直接得ることもできる

が、これらの行程でまず本発明の基本合格である ピラゾロー [1,5-b] [1,2,4] トリア ゾール環を形成してから、後統反応によって所盤 の数数基へと誘導してもよい。必要な場合には X がアシル基、Y がベンジル基などの保護基を 柱 す る化合物で誘導してもよい。例えば後の実施 件 7 において示すように本発明の化合物 1 0 のアミノ 基は公知の方法で酸アニリド 1 3 などに誘導できる。

本発明の化合物を写真系でマゼンタカプラーと して使用するに当り、ハロゲン化銀によって酸化 された芳香族一級アミンの酸化生成物とのカップ リング反応速度を調整するため、及び使用個量の 削減のために、適宜のカップリング離脱基(前記 一般式(II)のX)が導入される。

以下にカップリング難脱基の一般的な導入法に ついて説明する。

# (1) 競業原子を連結する方法

本 発明 の 4 当 量 母核 カプラー、 ピラゾロ 〔 l , 5 - b ] トリアゾール 型カプラーと、 芳香 放一級 フミンの酸化生成物とを反応させて色素を形成させ、それを離無媒の存在下で加水分解してケトン体とし、このケトン体をpd一次酸を無概とする水炭粉加、2n一能酸による選元又は水素化ホッウ素ナトリウムによる選元処理して、7ーヒドロキシーピラブロ [1,5-b] トリアゾールを合成することができる。これを各種ハライドと反応させて目的とする酸素原子を連結したカブラーが合成できる。(米国物許3,926,631号、特別四57-70817号を照)

#### (2) 寇素原子を選結する方法

要素似乎を連結する方法には大きく分けて3つの方法がある。第1の方法は、米肉特許3、419、391号に配性されているように適当なニトロソ化解でカップリング活性位をニトロソ化し、それを適当な方法で選元(例えば、pu - 炭素等を触媒とする水素添加法、塩化解ースズ等を使用した化学超元法)し、7-アミノービラゾロ[1、5-b]トリアゾールとして各種ハライドと反応させ、よとしてアミド化合物は合成でき

所2の万法は、米国特許第3、725、067 号に記載の方向、すなわち: 選当なハロゲン化 例、例えば、塩化スルフリル、塩素ガス、臭素、 N-クロコハク酸イミド、N-ブロモコハク酸 イミド等によって7位をハロゲン化し、その後、 特公昭56-45135号に記載の力法で窒素へ テロ頭を選当な堪慈性性、トリエチルアミン、水 酸化ナトリウム、ザアザビンクロ [2,2,2] オクタン、無水炭酸カリウム等の存在下で超速さ せ、7位に窒素似子で連結した化合物のう ち、7位にフェノキシ基を有する化合物もこの方

第3の方法は、6mまたは10m電子系方移接 豆実へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭57−36577号に記載されている ように前記第2の方法で合成した7−ハロゲン体 に対して2倍モル以上の6mまたは10m電子系 労移放登案へテロ環を添加し50°~150℃で

おで合成することができる。

無溶媒加熱するか、またはジメチホルムアルデヒド、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリアミド等非プロトン性機性解媒中、30°~150℃で加熱することによって7位に需素似子で運動した劣秀族窒素ヘテロ環境を導入することができる。

# (3) イオウ瓜子を迎勤する方法

芳香族メルカプトまたはヘテロ環メルカプト基が7位に最後したカプラーは米国特的 3 、2 2 7 、5 5 4 号に記載の方法、すなわちアリールメルカプタン、ヘテロ環メルカプタンおよびその対応するジスルフィドを、ハロゲン化设化水業系新銀に新鮮し、塩素または塩化スルフリルでスルフェニルクロリドとし非プロトン性溶蛭中に溶解した 4 当該ビラゾロ [1、5 - b]トリアゾール系カプラーに添加し合成することが出来る。アルキルメルカプトはそ7位に導入する方法としては米 日 特許 4 、2 6 4 、7 2 3 号記載の方法、すなわち エザノル、このメルカプト基にハライドを作用さ

せる力法とSー(アルキルチオ)インチオ原素、 塩酸塩(または真葉塩酸)によって一工程で合成 する方法とが有効である。

### (発明の効果)

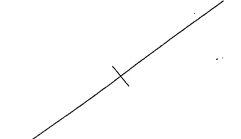
このようにして得られた本発別の化合物は、カラー 写真用のマゼンタカブラーとして利用である。また生理活性物質として医裏等に利用しうる可能性を有する。

## 特別昭 60-172982 (8)

また 本発明の 化合物は、カブラーとして 特公 昭 47-27411 号に 開示の化合物に 比べて はる かに 光璧 年性に 優れたマゼンタ色素を与える。

| カプラー                                   | (a)                 | 3_                  | <u>i_3</u>          |
|--|---------------------|---------------------|---------------------|
| 最大吸収被長<br>( EtOAC中; A max , ma)        | 527                 | 527                 | 533                 |
| ( ELUNC + . X Mai . Me)                |                     |                     |                     |
| モル吸光係数(も)                              | 6.0×10 <sup>4</sup> | 6.2×10 <sup>4</sup> | 5.2×10 <sup>4</sup> |
| 半魚帽 ( n. m.)                           | 65                  | 65                  | 66                  |
| 及波長側の張切れの度合 <sup>*</sup><br>(S+60)     | 0.127               | 0.053               | 0.061               |
| 副吸収(430 nmにおけ<br>る吸収強度 <sup>**</sup> ) | 0.132               | 0.043               | 0.033               |

\* (最大吸収被長+60 mm)の € / 最大吸収被径の € \*\*最大吸収效度を1とする

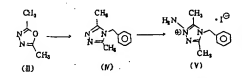


### 比較カプラー (a)

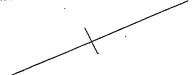
次に本発明を実施例に基づきさらに詳細に説明

・実施例 1 (反応行程 (1) に従う例示化合物 し、2、3の合成)

(A) 1-アミノー4-ペンジルー3,5-ジメチルトリアゾリウムヨージド(V)の合成



なお以下の実施例中、 (V) として、特に面わらない限りこの 1 - アミノー 4 - ペンジル - 3 、5 - ジメチルトリアソリウムヨージドを使用した。



(1) テトラアセチルヒドラジンの熱分解により 得られる2、5ージメチルー1、3、4ーオキサ ジアゾール (Ⅲ) 19g(0、19 mol) とベン ジルアミン31g(0、29 mol) を110℃で 4時間反応させ、4ーペンジルー3、5ージメチ ルー1、2、4ートリアゾール (Ⅳ) 26gを得 た。収率73%、触点125~127℃。

とドロキシルアミンーの-スルホン酸 6 6 g (0 . 5 8 mol ) と木酸化カリウム 4 0 g (8 5 % . 0 . 6 1 mol ) と木酸化カリウム 4 0 g (8 5 % . 0 . 6 1 mol ) とから調製したヒドロキシルアミンーの-スルホン酸カリウムの水溶液と上記トリアゾール (17) 7 5 g (0 . 4 mol ) とを8 0 ~ 9 0 ℃で 6 時間反応させ、 減温に 尽した:のち、5 0 %の次酸カリウム水溶液で P H 8 ~ 9 に 調節した。 生成した 範疇カリウムを ろ別し、 ろ液をクロロホルムで 3 回補出した。 この 5 の 7 グールが 4 4 g (5 9 %) 回収された。 木層を 水冷下 5 7 % ヨウ化 太 雲酸 品を 5 別し、 - 2 0 ℃でエタノール

持衛昭60-172982 (日)

から 何 結晶 することに より (V) 39 g (31 %) を 校 質 色 結晶 として 得た。

(ii) アミノ化剤としてO-(2.4-ジニトロフェニル) ヒドロキシルプミン(J.Org.Chem.38 1239(1973)) を使用して、次のようにして(V) を合成した。

4 - ベンジルー1 . 2 . 4 - トリアゾール (IV) 3 5 g (0 . 19 mol) をジクロロエタン 3 0 0 m 2 に加え、7 0 でに加熱下に変しく 視搾し、この中にO - (2 . 4 - ジニトロフェニル) とドロキシルアミン2 5 g (0 . 1 3 mol) を少しずつ (約35分間にわたり) 加え、さらにこの 間度で2時間 標拌した。ジクロロエタンを該所留 立後、100 m 2 の水に 放棄を寄かし、5 7 %の ヨウ化水素酸 水溶液で P H を 3 にした。2 . 4 - ジニトロフェノールが析出してくるが、 命酸 エチル で納出 (3 価) して除去した。水層を資曜し、 线道をエタノールから再結晶させて (V) を 収率 7 0 %で得た。

なお、アミノ化剤として、Oージフェニルホス

フィニルヒドロキシルアミン (Synthesis, 592 (1982), Tetrahedron Lett., <u>23</u>, 3835 (1982)) を使用する場合もほぼ同様に行うが、この場合、 ヨウ化水素酸で処理検、抽出することなくジフェニルホスフィン酵をろ過により回収 (90%以上)することができた。

(B) 7-アセチル-1-ベンジル-2,6-ジ メチルピラゾロ [1,5-b] [1,2,4]ト リアゾール (<u>1</u>) の合成

$$(V) \xrightarrow{CH_{3}} \begin{pmatrix} CCH_{3} \\ N \\ N \end{pmatrix} \begin{pmatrix} CCH_{3} \\ CH_{2} \end{pmatrix}$$

N-アミントリアゾリウムヨージド (V) 88 (0.025mol) をDMF (ジメチルボルムアミド) 50mlに溶かし、無水酢酸40mlを加え、120でに加熱した。次いで酢酸ナトリウム

12.5gを加え、120~130でで4時間機件した。DMF、無水解験などを製圧留去後、盤和の炭酸ナトリウム水溶液で塩基性としたのちクロロホルムで抽出し、始出液を無水磁酸マグネシウムで乾燥後、溶煙を耐去したところ褐色の抽状物が得られた。これをローヘキサンー解験エチルの溶媒系でシリカゲルカラムにより精製して、7-アセチル-1-マンジル-2、6-ジメチルピラゾロ[1,5-b] [1,2,4]トリアゾール(1)3.2g(47%)を得た。融点105~107℃

| 收組気状盤スペクトル (CDC1<sub>3</sub>)

δ (ppm): 2.36 (3H,s) 2.43
(3H,s) 2.60 (3H,s) 5.80
(2H,s) 7.0~7.2 (2H) 7.2~
7.36 (3H)

(C) 1 - ベンジル-2、6 - ジメチルピラゾロ [i、5 - b] [i、2、4] トリアゾール (2) の合成

 し、2g(7、5 mol) を20m2のエタノールに溶かし、これに選出酸20m2を加え、加熱 通旋する。約6時間後エダノールを減圧留去し、 成次酸ナトリウムの飽和水剤液で塩基性にしたの ち除酸エチルで抽出するとほぼ純粋な関アセチル 化1 ーペンジルー2、6 ージメチルピラゾロ、 【1、5 ー b】 [1、2、4] トリアゾール (2)、1、6g(95%)を得た。触点87~88℃

核磁気共鳴スペクトル(C D C l g )

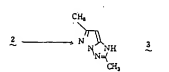
δ (p p m): 2.32 (3 H, s) 2.44

(3 H, s) 5.02 (2 H, s) 5.22

(1 H, s) 7.10~7.40 (5 H)

(D) 1 H-2.6-ジメチルビラブロ [1.5

- b] [1,2,4]トリアゾール (3) の台 uk



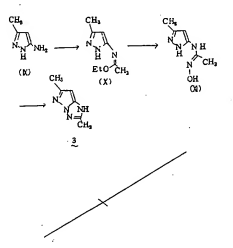
1 - ベンジル - 2 、6 - ジメチルピラゾロ
(1 、5 - b) [1、2、4] トリアゾール
(2) 1、6 g(7、1 moi) を液体アンモニア
中約0、8 gの金属ナトリウムで選元し、目的と
する1 H - 2、6 - ジメチルピラゾロ [1、5 - b) [1、2、4] トリアゾール (3) 0、6 7
g(70%) を無色の結晶として得た。触点27
4~275で(分解)

質量分析136 (M\*,100%)

元素分析値 C (%) H (%) N (%) Re 益保 52.83 5.82 41.15

測定值 52.85 B.02 41.01

核組免共吗スペクトル(CDCl<sub>3</sub>:ピリジンー d<sub>5</sub> = 1 : 1) δ (ppm) : 2 . 3 5 (3 H, s) 2 . 4 3 (3 H, s) 5 . 5 0 (1 H, s) (実施併2) (反応行程(2) に従う例示化合物 3 の合成)



3-アミノクロトノニトリルとヒドラジン水和 物の反応によって得られる5-アミノー3-メチ ルピラゾール (IX) 2.4 g (25 mmol) とオル ト酢酸トリエチル6.0 g (37 mmol) をトルエ ン20 m 2 中で約10時間 加熱 過渡し、次いでト ルエンを閉上して (X) の担生成物を油状物とし て得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDCl<sub>3</sub>)

 $\delta$  (ppm): 1.28 (3H, t, J=7.

5) 1.96 (3H, s) 2.22 (3H,

s) 4 . 19 (2 H , q , J = 7 . 5) 5 . 5

0 (1H,s)

ヒドロキシルアミン塩酸塩 2 . 8 g (3 7 ee ol) をメタノール 2 0 m 2 に浴かし、0 でで 2 8 %ナトリウムメトキシドメタノール溶液 7 . 4 m 2 を加えた。折出した食塩をろ過して除きながら(X)のメタノール溶液に0 でで加えた。加え終ったのち乳温に戻し、約 1 時間優搾し、メタノールを研表し生成した紡績をクロロホルムで費 作して(XI)を3.2 g (8.3%) 得た。酸点 1

80~185℃(分解)

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d<sub>6</sub>)

δ (ррш): 1.87 (3 н, s) 2.12

(3H,s)5.65 (1H,s)

元素分析值 C (%) H (%) N (%)

理論值 48.74 8.54 38.34

湖定值 46.66 6.83 38.10

(別) 1 . 5 g (9 . 7 a m o l) をテトラヒドロフラン (THF) 150 m 2 に海かし、トリエチルアミン1 . 2 g を加え、次にp-トルエンスルホン酸クロリド2 . 2 g を窓程で少しずつ加える。そして30分度枠後さらに150 m 2 の TH Fを加え7時間加熱量複する。沈殿として生ずるアミン塩を分別し、分液を濃縮し、得られた残骸をクロマトグラフィーで精製して30.9g (68%)を得た。3の物理特性傾は〈実施例1〉で得られたものと完全に一致した。また少量の4 (融度250~255~20) が関生成物として得られた。

(実施例3) (反応行程(1)に従う例示化合物

5の合成)

$$(Y) \longrightarrow \bigvee_{N=0}^{C_{11}H_{22}} \bigoplus_{\substack{C_{11}H_{22}\\N=0\\CH_1}} \bigcup_{N=0}^{C_{11}H_{22}} \bigcup_{N=0}^$$

実施例1で示したN-フミノトリアプリウム
ヨージド(V)5g(16g eol)と5当量の無水
ラウリン酸30g(79 anoi)及びトリプロピル
アミン11g(77 enoi)をDMF100m2中
140~150℃で約10時間加熱した。DMF をエバポレータで除き配離エチルを加え、折出した米反応の無水ラウリン酸をう過により除きろ液を分類ロートに移し、2Nの水酸化ナトリウム水 お液を加え十分銀り、分液した。水層を登り和の金 出水で改ったのち、硫酸マグネシウムで乾燥し、得られた残液に適出酸30m2とエタノールを除 去し、酢酸エチルで抽出した。 資常の後処理を行い、シリカゲルカラムで綺製し、1 - ベンジル体を0.8g(14%)得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDCl<sub>3</sub>)

6 (PPm): 0.88 (3H, brt, J = ~7) 1.30 (20H, brs) 2.40 (3H, s) 2.60 (2H, t, J = 7.5) 5.03 (2H, s) 5.25 (1H, s) 7.10~7.45 (5H)

この1-ベンジル体を液体アンモニア中ナトリウムで显元してアルコール以外の有機耐媒に難滞な例示化合物5を約90%の収率で得た。映点155℃

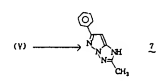
(実施例4) (例示化合物 6 の合成)

n - ヘプタン触7、2g(55 mol)をジメチ ルホルムフミド (DMF) 15m1に溶かし、モ の中にトリーュープロピルアミン7.9g(55 macl) を加え、次にDMF10mlに浴かしたト リメチルフセチルクロリド6 . 1 g (5 1 mmol) を満下して加えた。10分間室温で撹拌後、N-アミノトリアゾリウムヨージド (V) 5 g (1 5 . 8 mmol) とトリーカープロピルアミン11 . 3 g (7 9 mmol) を加え徐々に150℃に加熱 し、その温度で約5時間撹拌した。DMFとアミ ンを該圧器去後2N木酸化ナトリウム水溶液 1 0 0mgを加え酢酸エチルにより3回抽出し、抽出 液を水と図和食塩水で洗い硫酸マグネシウム上で 乾燥した。ろ過後禁圧醤麹し、残液をシリカゲル クロマトグラフィーにより精製し、(FI)(R<sub>5</sub> =-C g H 13) を2.9g (45%) 得た。

これを実施例1の(C) (D) で示した方法により脱アンル化及び脱ペンジル化すると6を1 . 0 g (6.8%) 得ることができた。触点10.5  $\sim$  110  $\sim$ 

核磁気共鳴スペクトル (DMSO- $d_G$ )  $\delta$  (ppm): 0.85 (3H, brt, J=~7) 1.32 (8H, brs) 2.45 (3H, s) 2.58 (2H, t, J=7.5) 5.60 (1H, s)

(実施例 5) (反応行程 (1) に従う例示化合物 7 の合成)



(V) 1.0g(3.16 mol) を無水DMF
の8mgに溶かし、その溶液中に無水安息香酸
3.6g(15.8 mol) と ) リーュープロビル
アミン2.3g(15.8 mol) を加え、130
でで24時間加熱機体した。DMFとトリーロー

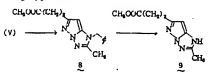
プロピルアミンを採圧網去換エタノール30m 2. 適均的10m2を加え5日間加熱額度した。 エタノールと震場的を減圧留去後、郵齢エチルで 抽出し、乾燥、緩縮後、シリカゲルクロマトグラ ディーで頻繁すると1-ベンジル体0、2g(2 2%)が得られた。

核磁気共鳴スペクトル (CDCIa)

6 (ppm): 2.35 (3H,s) 4.95 (2H,s) 5.65 (1H,s) 7.05~ 7.50 (8H) 7.80 (2H,dd,J= 9.0,1.5)

1-ペンジル体0、2g(0、69 ssol)を放体アンモニア中0、05gのナトリウムで意元し、目的とするプを0、12g(87%)得た。 触点~190℃(分解)

(実施例 6) (反応行程 (1) に使う例示化合物 &、皇の合成)



$$(V) \xrightarrow{\text{II}_{2}N-\textcircled{\scriptsize{0}}-(CH_{2})_{2}} \underbrace{\begin{array}{c} 11\\ N=CH_{2}\\ CH_{2} \end{array}}_{\text{CH}_{2}} \underbrace{\begin{array}{c} 1\\ 1\\ N=CH_{2}\\ N=CH_{2} \end{array}}_{\text{CH}_{2}} \underbrace{\begin{array}{c} 1\\ 1\\ N=CH_{2}\\ N=CH_$$

1・00g(32eeo1)の(V)を15m2のN-メチルピロリドンに加え、第級で撹拌し、これに無水メトキシカルボニルブロビオン酸2・93gとトリプロビルアミン4・8mgとを順に加え、130℃の油路上で3時間加熱した。冷却と大力を放棄する。水で洗浄した(100mgと×2)、赤酸エチル層を無水凝酸マグネシウムで低級し、これにメダノール30mgとののよう。存動はまクノールを製圧強縮していまり、赤砂を多か、100mgに住ぎ、中和してPH7としたのち、赤砂なエチルで放出した(50mg×3)。酢酸塩のサルカラム(20g)で類したのちのもので類し、シリカゲルカラム(20g)で類型して

は 磁 気 共鳴 スペクトル (CDC1<sub>3</sub>) δ (ppm): 2.42(3H,s)2.60 ~3.15(4H,m)3.63(3H,s) 5.02(2H,s)5.26(1H,s) 7.12~7.50(5H,m)

9.5 g (30 mmol) の (V) と 8 5 g (15 0 mmol) の無水 4 - (p-ニトロフェニル) 髄酸及び 5 7 m 2 (300 mmol) のトリプロピルアミンを 150 m 2 の D M F に溶解した。この 配合物を 表決下、 130 での 抽帯上で 4 時間、 5 5 に 180 での 油帯上で 6 時間 加熱した。 D M F を 報圧下に 日去したの 5 計録 エテルに 3 解し、この 静酸 エチル 溶液を 2 N N a O H 水 消液で た 体 (2回) した。 命 静 エチル 溶液を で た が は したの 5 、 消費 し、シリカゲル カラム クロマト グラフィー (シリカゲル 600 g 、 溶出 液 ヘキサン: 命 酸 エチル = 2:1~1:1) にかけ、 7・6 g (45%)の (刊)(R g = -(C H 2) 3 C g H 4

- NO2 ) を得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

6 (PPm): 2.40 (3H, s) 1.8~ 3.3 (12H, m) 5.80 (2H, s) 7.0~7.4 (9H, m) 8.1 (4.H.

7.6 g (1 3 a e o l) の (可) を E t O H 1 5 0 m 2 と 濃 塩酸 5 0 m 2 と の 混合 密 燃 に 溶解 し . 1 0 時間 加熱 量 故 し た。 水 1 0 0 m 2 を 加 え た の ち エ タ ノ ー ル を 萩 圧 遺 増 し て 徐 い た。 ア ン モ ニ ア 水 で 中 和 し た の ち 酢酸 エ チ ル で 抽 出 し た の ち 酢酸 エ チ ル で 抽 出 し た の 養 蘇 破 で グ ネ シ ウ ム 上 で 乾 役 し た。 遷 崎 後 ・ シ リ カ ゲ ル カ ラ ム ク ロ マ ト グ ラ フィ ー ( シ リ カ ゲ ル 1 4 0 g ・ 浴 出 液 へ キ サ ン : 酢酸 エ チ ル ゅ 1 : 1 ) に か け ( 70) ( R 5 = 一 ( C H 2 ) 3 C 8 H ( N O 2 ) 3 . 8 g ( 7 6 % ) を 刊 た 。

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

6 (ppm): 2.03(2H,m) 2.44 (3H,s) 2.58-2.85(4H,m) 5.02(2H,s) 5.20(1H,s) 7.04~7.40 (7H, m) 8.04 (2 H.d.J=8.0)

イソプロピルアルコール80mgに混完鉄18g(0.32mol)、塩化アンモニウム1.3g(25mol)及び水8mgを加えて限じく授搾しながら超流状態になるまで加熱した。これに濃塩飲0.2mgを加えて30分間加熱超流した。これに上記ニトロ体18.0g(47.9mol)を20分間かけて少しずつ加え、さらに1時間加熱超流した。セライトでろ過し、セライトをエタノールでよく洗浄した。ろ減を確縮したのち、無水破サインウム上で乾燥した。通縮して粗生成物アニリン体((型)のR<sub>6</sub> = (CH<sub>2</sub>)3 C<sub>8</sub> H<sub>4</sub>NH<sub>2</sub>)15.8g(95%)を得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDC1<sub>3</sub>)

8 (ppm):1.95 (2H,m)2.38 (3H,s)2.40~2.76 (4H,m) 3.36 (2H,br)4.97 (2H,s) 5.20 (1H,s)6.53 (2H,m)

6 . 9 1 (2 H , m) 7 . 0 0 ~ 7 . 3 8 (5 H , m)

このアニリン体15.8g(45.7 mmo1)を 退稅状態の液体アンモニア200mgに加え限弊 した。これに金属ナトリウム2.6g(0.11 moi)を少しずつ加えた。これに塩化アンモニウムを少しずつ加えたのち一収放置してアンモニアを除去した。残液を2N HCI水溶液に溶解し、 作酸エチルで洗棒した。水磨をアンモニア水で中和して、折出した沈酸をう取した。 沈野を水で、つづいてアセトニトリルで洗棒ののち乾燥してほとんど純粋な117.8g(88%)を得た。 融点199~203℃

核磁気共鳴スペクトル・

(CDCi<sub>3</sub> + DMSO - d<sub>8</sub>)

6 (PPm): 1.88(2H, br, qui

ntet, J=~7) 2.41(3H, s)

2.3~2.8(4H) 5.42(1H, s)

6.56(2H, d, J=8.5) 6.90

(2H, d, J=8.5)

質量分析スペクトル

255 (M\*, 20%) 136 (100), 119 (90) 106 (50)

赤外線吸収スペクトル(KBr)

11 3.00 g (11.7 saol) をアセトニトリル50 m 2 に加え、これにN、Nージメチルアセトフミド25 m 2 を加えて履粹下超波状態になるまで加無した。これに酸クロリド(②→ C H 2 O → ○ - S O 2 → ② - O C H (n → C 10 H 21)) C O C 1) 7 · 19 g (12.9 seoi) のアセトニトリルお被(20 m 2) を 20 分間で摘下し、さらに上記録クロリド O · で2 g (0 · 13 saol) のアセトニトリルお液(10 m 2) を 10 分間で満下したのち、30分間超流を続けた。冷却後、水500 m 2 に注ぎ所酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶を無水破酸マグネッウムで乾燥後、調箱し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル300 g 。将出

特用昭60-172982(14)

税 クロロホルム: メタノール = 6 0 : 1 ) に供 し、7、25g(80%)の 1 2 (固体) を得た。

3.3 g (4.3 mmol) のペンジル体12をTHF60mlに溶かし、10%Pd/C・0.6を加えた。これを60%圧の水業界関気下、60℃で3時間慢搾した。冷却後、触ばをろ過して

除さら税を盗頭した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル90 g. 海山被クロロホルム:メタノール=1:0~30:1) に供し、2.7 g (92%) の13を固体として得た。

質量分析 (FD) 687 (M\* + 2,50%) 686 (M\* + 1,100)

685 (M\*, 30)

4 . 2 5 g (6 . 2 0 mmol) の 1 3 と T H F 5 0 m 2 と を ジクロロメタン 1 0 0 m 2 に 加え、 室 湿 で 複弁 して 溶解 した。 これに 7 9 5 m g (5 . 9 5 m mol) の N - クロロコハク酸イミドを 加え、 1 5 分間 室 3 で 復弁 した。 木 で 洗 持 (1 5 0 m 2 × 2) のの 5 無 木 籤 酸 マグネンウム 上 で 乾燥 した。 震 縮 後、 シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル 1 0 0 g , 溶 出 液 クロロホルム:メタノール = 5 0 : 1 ~ 3 0 : 1 ) に 付 し 14 4.04 g (9 0 %) を 固体 として 得た。

質量分析 (FD) 722,721,720 (9:7:9) 220 (b.p)

(実施例8) (例示化合物15,16の合成)

CH<sup>a</sup>

C <sup>3</sup>H <sup>4</sup>(CH<sup>a</sup>) C - ○ OCH CONH - ○ - (CH<sup>a</sup>) A

C(CH<sup>a</sup>) C <sup>3</sup>H <sup>4</sup>

CH

CH<sup>a</sup>

CH<sup></sup>

11、1.79g (7.00mmol) とN.N-ジメチルアミド15m2をアセトニトリル30m &に加え、超波状態になるまで加熱機件した。これに触りロリド ((1-C<sub>5</sub> H<sub>11</sub>)<sub>2</sub> C<sub>8</sub> H<sub>3</sub> O CH(n-C4H8) COCII2.83g
(7.70mmol) のアセトニトリル溶液(10m2)を15分間かけて満下し、さらに30分間温度を続けた。たりは、水300m2に注ぎ、研験エチルで抽出した。命酸エチル唇を無水磁験マグネシウム上で乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル100g、溶出液クロロホルム:メタノール70:1)で分取し、15を3、12g(76%) 固体として得た。

N (%) 元素分析值 C (%) H (%) 11.95 理論值 73.81 8.77 8.85 11.93 割定值 73.84 核磁気共鳴スペクトル(CDCla) & (ppm):0.50~1.00(7H, m) 1.00~2.16(26H,m) 2.4 4 (3 H , s) 2 , 4 6 ~ 2 , 8 0 (4 H , m) 4.66 (1H, L, J=6.0) 5.4 4 (1 H', s) 6 . 90 ~ 7 . 3 4 (6 H . m) 7.64 (1H, d, J=9.0) 7.8 7 (1 H, br, s)

元素分析偏C (%) H (%) N (%) C1 (%) 理論(例 69.71 8.12 11.28 5.72 測定値 69.36 8.21 11.25 5.78 核磁気共鳴スペクトル (CDC1<sub>2</sub>)

6 (ppm): 0.48~1.00(7H, m) 1.06~2.18(26H,m) 2.4 5 (3H,s) 2.48~2.82(4H, m) 4.67(1H,t,J=6.0) 6.6 5 (1H,d,J=8.5) 6.91~7.3 4 (6 H . エ) 7 . 8 7 (1 H . s) (実統例 9) (例派化合物 3 2 . 3 3 . 1 7 の合成)

$$\begin{array}{c} \text{n-C}_{2}H_{3}\\ \text{C}_{2}H_{3}(\text{CH}_{4})_{2}\text{C}_{2}\bigcirc -\text{OCHCONH}_{2}\bigcirc -\text{(CH}_{2})_{3} \\ \text{C}_{3}(\text{CH}_{4})_{2}\text{C}_{2}H_{4} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{NH} \\ 17 \\ \text{N} \\ \end{array}$$

→ 32 ----

2 . 9 3 g (5 . 0 0 smel) の 1 5 を 2 5 m g の が 酸 に 加え 窓 温 で 便 控 した。 これ に 亜 硝酸 イ ソ ア ミ ル 5 8 6 m g (5 . 0 0 smel) を 積下 し、 さり らに 1 時間 便 控 した。 これ を、 末 3 0 0 m g に 万 に 1 時間 便 控 した。 これ を、 末 3 0 0 m g に 万 に 5 版 し た た 取 を 5 取 し 、 未 洗 し た 。 萩 圧 下 に 乾燥 し . 7 ー ニ ト ロ ソ 体 3 2 2.85 g (9 6 %) を 固 体 と し て 得 た 。 酸 点 約 9 5 で 2 . 8 5 g (4 . 6 3 smel) の 7 ー ニ ト ロ ソ 体

32 をエタノール50 m 2 に設解し、 窒素雰囲気で 超級状態まで加熱した。これに、 塩化第一ス ズ 4 ・38 g (23・1 m m ol) の最塩酸溶液 (10 m 2) を 10 分間かけて満下した。さらに 30 分間 通流を続けたのち、 冷却した。これを 水 150 m 2 に 柱ぎ、 肺酸エチルで 輸出した。 酢酸エチル の 号 無 水 破 酸 マグネシウム 上 で 乾 嫩 したの ち 理 的 乾 間 した。こうして 7 ー アミノ体 3 3 と スズとの 辨 4 を 得た。

この7-アミノ体33をピリジン25m2に浴解し、容米気波ドに木冷しながら慢拌した。これに酸クロリド【H(CF2)8COC1】2.15g(4.63 maol)を資下し、さらに1時間慢搾した。これを水250mlに注ぎ酢酸エチルで 協出した。 が酸エチル暦を2N塩酸で洗浄ののち水で洗浄した。 が酸エチル暦を無水磁酸マグネシウム上で乾燥したのち、養曜した。 シリカゲルカ

ラムクロマトグラフィー (シリカゲル150g、森山穂クロロホルム: メタノールロ100:1) で分取して、溶山穂を濃縮乾竭し、173.43 g (72%)を得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDCI<sub>3</sub>) 8 (ppm): 0.52~1.01 (7H.m) 1.02~2.15 (26H.m) 2.4 2 (3H.s) 2.46~2.78~(4H.m) m) 4.60 (1H.t.j=6.0) 6.3 0 (1H.tt.J=51.0.5.0) 7.45 (1H.d.J=8.5) 6.85~7. 36 (6H.m) 8.90 (1H.brs) 10.0 (1H.brs) 10.0 (1H.brs) 10.0 (1H.brs) 10.3 (1H.brs)

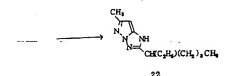
(実施例 1 0 ) (反応行程 (2) に従う例示化合 物 2 1 の合成)

オルトイソカプロン酸トリメチルはイソカプロニトリルからイミドエステル塩酸塩を経て約50%の収率で合成できた。沸点75~77℃/28mH g。このオルトエステル19。8g(0.11mol)と(K)10.9g(0.11mol)と(K)10.9g(0.11mol)と(K)10.9g(0.11mol)とたいかに対して得られた。これにヒドロキシルアミン地酸塩11.7g(0.17mol)と28%ナトリウムメトキシド34mlを10円に対したとドロキシルフミンのメタノールを減圧回去した。大数にクロロホルムを加え、新出した(X)の数

特開昭60-172982 (16) 来結品、12g(52%)をろ取し、この結晶を テトラヒドロフラン(3 g)に海かし、6・9 g (6 g mool) トリエチルアミンと13、1g(6 2 g mool) のワートルエンスルホン酸クロリドを加え(実施例2)と阿緑の操作を行うことにより 21 7.1g(65%)を得ることができた。触点1 40~142℃

質量分析 192 (M°) 136 (b.p) 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub>) 6 (ppm): 0.90 (6H, d, J=6) 1.55~1.90 (3H) 2.45 (3H, s) 2.90 (2H, brt, J=7) 5.6 0 (1H, s) 13.3 (1H)

(実施例11) (反応行程(3)に従う例示化合



2-エチルヘキサン酸クロリドから2-エチルヘキサンニトリルはOrg.Spa.Coli.
Vol.304490頁(1955年)に記載の方法によって合成し、それをメタノール1当最に的かし、その前級に0でで、乾燥塩化水素ガスを1出放吸収させた。そして冷蔵庫中(~5で)で約20日間放置するとメチルイミドエステル塩酸塩の結晶が折出するのでエーテルを加える別した。
収率48%

このイミドエステル塩酸塩10g(5 1 . 6 mm oi)と(IX)5g(5 1 . 5 mmol)とをメタノール150m&中40℃で攪拌した。約7時間接丁 LC(SIO2 ,クロロホルム:エタノール= 4:1)をみると2つのスポットが観測された。 物性の低いスポットは(X)の構造をもつ。この 部様に過剰量の塩化アンモニウムを加え、約2時間加熱 煮液すると(X)は前失し(2種)のみとなる。メタノールを減圧団主し、残欲にクロロホルム50mlとメタノール10mlを加え不溶物をろ過して除いた。ろ液を濃縮後、少量のシリカゲルカラムにより精製すると(2種)が油状物として8g(70%)得られた。

核磁気共鳴スペクトル

(CDCl<sub>3</sub>:CD<sub>3</sub>OD=3:2) 6 (ppm):0.7~1.2 (6H) l.2 ~1.6 (4H) l.6~2.1 (4H) 2. 32 (3H,s) 2.80 (1H,quint et,J=7) 5.70 (3H,broad) 6.20 (1H,s)

(湖) 2 . 6 g (1 2 sacl) を 5 0 m 2 の酢酸 におかし、宏観で四酢酸鉛 5 . 8 g (1 2 sacl) を少しずつ、窒素気度下加えた。加え終わったの 5、3時間加熱器後した。配鉄を採用留去し、クロロホルムとエタノールの30対1器合存性で3回抽山し、約和低炭酸ナトリウム水溶液と食塩水で洗物 後破離マグネシウムで乾燥した。ろ過、そして適解後シリカゲルクロマトグラフィーで綺製することにより22を0、15g(5.7%)得た。触点110~115℃

質量分析 220 (M<sup>+</sup>) , 155, 130 核磁気共鳴スペクトル (CDC1<sub>2</sub>)

6 (ppm): 0.7~1.2 (6 H) 1.2 ~1.55 (4 H) 1.55~2.20 (4 H) 2.45 (3 H,s) 2.95 (1 H,q uintet,J=7) 5.62 (1 H,s) 12.6 (1 H)

(実施例12) (反応行程(2) に従う例示化合 物23の合成)

$$(K) \qquad (K) \qquad (X) \qquad (CH_2)_1 - \bigcirc -NO_2$$

オルトー4ー(pーニトロフェニル)酪酸かり メチル(4ー(pーニトロフェニル)酪酸からニ トリルを合成し、Pinaer法により合成した)の9.2g(34mool)と3ーアミノー5ー メチルピラゾール(以)5g(51mool)とをト ルエン100m2中、20時間加熱超短したの ち、トルエンを減圧留去し、得られた知(又)を メタノール100m1に溶かした。その中へ( 必例2)と同様にして、3.5g(50mool)の とドロキシルアミン塩酸塩から調製したとドロキ シルフ・ンのメダノール路積をりでで加え、油を でかったのち変量で1時間便伴した。そずを 便拌しながら末12中に住ぐと沈殿が生ずる

で、それを吸収ろ過して、ジクロロメタンで良く 洗浄すると (XI) の粉末結晶を得ることができ た、収量 6 . 7 g (8 5 %) 触点 1 6 5 ~ 1 6 6 で

2 g (6 . 6 saol) の (XI) テトラヒドロフラ ン (THF) 80mlに溶かし0.73g (7. 3 maol) のトリエチルアミンを加え機斧した。 そ の中へ、THF50mlに締かしたァートルエン スルホン酸クロリド1 . 4 g (7 . 3 mmol) を ゆっくり加え、加え終わったのち、約15分間覆 拌し、 沈殿して来るトリエチルアミン塩酸塩を ろ 過して除き、IOmlのTHFで洗った。ろ根を **宣業気液下約7時間加熱量流し、その後丁HFを** 我圧留 去し、技権を少量のメタノールに辞かし、 水100mgに往ぎ提件するとうす茶色の沈殿が 生成した。それを吸引ろ遊し、アセトニトリルと メタノールの舞合溶媒から再結晶すると23 1.2 g (63%)を得た。触点203~2120 質量分析 285 (M\*) 149 (b.p) 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d<sub>g</sub>)

6 (ppm): 2.05 (2H, m) 2.45 (3H, s) 2.56~2.86 (4H, m) 5.60 (1H, s) 7.25 (2H, d, J=8.0) 8.05 (2H, d, J=8.0) (実施例13) (例示化合物24,26,29の合成)

は磁気共鳴スペクトル(DMSO-de)

δ (ppm): 1.90(2H, br, qui ntet, J=~7)2.46(3H, s) 2.3~2.8(4H)5.60(1H, s) 6.55(2H, d, J=8.5)6.93 (2H, d, J=8.5) 3.5g(14.0mol)の24 をN、N-ジメチルアセトアミド30mgとアセトニトリル60mgの図合溶媒に加え、加熱量流した。これに飲クロリド[(t-C<sub>5</sub> H<sub>il</sub>)<sub>2</sub> C<sub>8</sub> H<sub>3</sub> OCH (a-C<sub>6</sub> H<sub>ig</sub>) COCl] 6.1g(15.4mol)のアセトニトリル溶液(20mg)を20分間かけて満下し、さらに30分間加熱量流した。冷却核、水300mgに接ぎ酢酸エチルで抽出した。図和食塩水で洗剤核、無水酸酸マグネシウムで乾燥したのち醤鰡し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し267.0g(81%)を得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDCIg)

8 ( p p m) : 0 . 5 0 ~ 1 . 0 0 (7 H , m) 1 . 0 0 ~ 2 . 1 5 (3 0 H , m) 2 . 4 5 (3 H , s) 2 . 4 6 ~ 2 . 8 0 (4 H , m) 4 . 6 8 (1 H , t , J = 6 . 5) 5 . 6 0 (1 H , s) 6 . 8 8 ~ 7 . 3 3 (6 H , m) 7 . 6 6 (1 H , d , J = 9 . 0) 7 . 8 8 (1 H , b r , s)

3.1g(5.00mmol)の26を25m2の 酢酸に加え、容器で撹拌した。これに至硝酸イソ アミル586mg(5.00mmol)を隅下し、さ らに1時間撹拌した。これを水300m2にゆっ くり加え、析出した沈殿をろ取し、水洗した。被 圧下に乾燥し、2.9g(91%)の7-ニトロ・ ソ体を固体として得た。酸点 約90℃

2、9g(4、5 maol)の7-ニトロソ体をエタノール50mlに浴かし、窒素気茂下で超微状思まで加熱した。これに塩化第一スズ4、27g(22、5 maol)の適塩酸溶液(10ml)を10分間かけて隣下した。さらに30分間加熱超液核、冷却し、これを水150mlに枝ぎ、酢酸エチルで抽出した。砂酸エチル層を無水磁酸マグネシウムで乾燥したのち、濃縮乾固して7-アミノ体とスズの鎖体を得た。これは道難のアミノ体とすることなく次の反応に使用した。

この7-アミノ体にトルエン100m2と2, 5-ジメチル-1,3,4-オキサジアゾール, 0.49g(5.0mmol)を加え約5時間加熱量 流した。これを水 2 5 0 m 2 に注ぎ、 朴酸 エチルで抽出した。 朴酸エチル暦を無水配酸マグネシウム上で乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカラムクムマトグラフィーで分離精製して 2 9 2.2 g (70%)を固体として得た。 融点~1 2 0 ℃

核磁気共鳴スペクトル(CDCla)

6 (ppm): 0.48~1.00(7H, m) 1.05~2.20(30H,m)2.4 3 (3H,s)2.46(6H,s)2.46 ~2.80(4H,m)4.67(1H,t, J=6.5)6.60(1H,d,J=8. 5)6.90~7.35(6H,m)7.85

(実施例14) (例示化合物34の合成)

(実施例15) (例示化合物35の合成)

時間報60-172982 (19)

3-7ミノビラゾール8.3g(0.1 mol) とオルトー4-(p-ニトロフェニル) 脳隙トリメチル27.1g(0.1 mol) から(実施例1 2)に示した方法とほとんど同様にして(XI) (R<sub>6</sub>=H.R<sub>7</sub>=-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>) を19g(69%) 得ることができた。このアミドオキンム5g(18 mol) から35は3.1g (68%) 得ることができた。触点165~170℃

市版の3-7ミノビラゾール8.3g(0.1 mol)とオルトギ機トリエチル22.2g(0.15 mol)をトルエン100m2に溶かし、約10時間加熱量後した。トルエンを減圧留去後接後をメタノール50m2に溶かし、その中に(実施例2)と同様にして10.4g(0.15 mol)のヒドロキシルアミン均数塩から調整したヒドロキシルアミンのメタノール溶液を0℃で加え、加え終わったの5窒温で1時間痩焊した。その後メタノールをできるだけ低い額度で減圧留去し、残後にジクロルメタンを加えると(XI)(R8=R7=H)が結晶として新出した。収録8.2g(65%)

このアミドオキシム5 g (40 mmol) を (実施例2) に示したようにTHF中pートルエンスルホン酸クロリドとトリエチルアミンと反応させた後、加熱超流し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで構製することにより 3.4 を 2.6 g (60%) 得ることができた。触点 200~205

核値気共鳴スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>)
δ (ppm):2.04 (2H,m)2.55
~2.86 (4H,m)5.78 (1H,d,
J=2.5)7.25 (2H,d,J=8.0)
7.54 (1H,d,J=2.5)8.0
5 (2H,d,J=8.0)

4 . 関係の簡単な説明

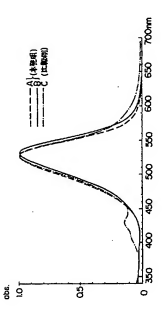
図面は、マゼンタ色素の吸収スペクトルを示す。

A… 例 派化合物 3 から生成する色素の吸収スペクトル

B … 例ぶ化合物 1 3 から生成する色素の張収スペクトル

C…比較カプラー(a)から生成する色素の吸収スペクトル

特許市職人 富士写真フィルム株式会社 代理人 
非理士 版 田 融 三



### 华統補正菌(目兒)

昭和60年5月15日

#### 特許庁長官 志 實

- 1. 新作の表示 昭和59年特許顧約27745号
- 2 . 売明の名称 ピラゾロ {I,5-b] [1,2.4] トリアゾール誘導体
- 3.稲正をする者 亦件との関係 特許出願人 住所 神奈川県南足柄市中郡210番地 名称(520)買士写真フィルム株式会社 代宴者 大 西
- 4 . 代理人 住所 東京都港区新橋3丁目7番3号 ミドリャ男2ビル 7階 電話 (03) 591-7387 氏名(7643)弁理士 版. 四 敏
- 5 . 補近命令の日付 自発 6、被正により増加する発明の数
- 7 . 補近の対象 明細書の発明の詳細な説明の機

科許户

0

8 . 相正の内容

明細書(の「発明の詳細な説明」の欄) を下記 のように報正します。

- \*(1) 第2ページ第11行の「最高6個」を「最 高7個」に補正します。
- (2) 同ページ末行~節3ページ第1行の「5-5 昭合多環系化合物は近例「アザペンタレン」 と呼ばれる。この化合物は」を「5 - 5 縮合多 項系化合物 (「アザペンタレン」の一種) は」 に補正します。
- (3) 第17ページ第6~7行の「ロージフェニ ルホスホリルヒドロキシルアミン」の後に「お よび〇-メシチレンスルホニルヒドロ キシルア ミン」を挿入する。
- (4) 第18ページ第2行の

に補正します。

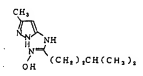
(5) 第18ページ第2行の「DMF」を削除し

- (6) 加30ページ第16行の「このろクロロ ホ」を「このクロロホ」に相正します。
- (7) 第31ページ第2行の「として得た。」の 次に「融点180~1817」を加入します。
- (8) 第34ページ第7行の「化1ーベンジルー 2 , 6 - 」を「化した 1 - ベンジル - 2 , 6 - 」 (12) 第5 9 ページ第1 行の化合物 (20) の構 に被正します。
- (9) 熟39ページ第5行の「トリプロピル」を 「トリーn-プロピル」に補近します。
- (10) 第45ページ第10行の例示化合物 12 の構造式を次のように補正します。

構造式を次のように視正します。



盗式を次のように被正します。



- (13) あ60ページ新10行の「0.90 (6H, d. J-6」を「0.90 (8H, d, J-7」に補正します。
- ・(14) 第85ページ第1行の「吸収ろ過」を

n - C 10 H 21 O→ CH, O→O→ SO, →O→ CHCNH →O→(CH₂)

(11)第46ページ第1行の例示化合物14の